1990-377343 [51] ΑN **WPIDS** DNC C1990-164347 Asymmetric redn. of ketone(s) in aq. soln. - using baker's yeast under aerobic conditions, with ethanol as energy source. DC D16 E19 IN FUJIMORI, Y; KOMETANI, T PΑ (DAIT) DAITO CORP; (DAIT) DAITO KOEKI KK CYC 4 EP 400239 PΙ A 19901205 (199051)* R: CH DE LI JP 02312593 A 19901227 (199107) ADT EP 400239 A EP 1989-307608 19890727; JP 02312593 A JP 1989-133950 19890526 PRAI JP 1989-133950 19890526 AN 1990-377343 [51] **WPIDS** AB 400239 A UPAB: 19940921 The asymmetric redn. of ketones (I) is effected with baker's yeast (II) in aq. soln. under aerobic conditions using EtOH as energy source.

Pref. method is effected with (I) concn. not more than 50 esp. not more than 30 g/l; EtOH concn. 0.1-10 esp. 0.5-5 vol.%; and ratio EtOH: (I) = 1:1-10. The aq. soln. contg. (I) is pref. agitated while O2 or an O2-contg. gas is blown through. Opt. both (I) and the EtOH are added in portions at predetermined time intervals so that the final (I) concn. is 15-30 g/l.

USE/ADVANTAGE – Evolution of CO2 and the formation of by–prods. are suppressed, while yields of prod. and otpical purity are at least as good as those from conventional methods. The process is suitable for use on a large scale. A typical prod. is (S)–(+)–ethyl 3–hydroxybutanoate. @(0pp Dwg.No.0/3)
0/3

⑩ 日本国特許庁(JP)

6742-4B

① 特許出願公開

® 公開特許公報(A) 平2-312593

© 12 P 7/82 7/25 11/00 1/(C 12 P 7/82 C 12 P 7/82 C 12 P 7/26 C 12 P 7/26 C 12 P 11/865) (C 12 P 11/00 C 12 R 1:865) 庁内整理番号 6742-4B 6742-4B 母公開 平成2年(1990)12月27日

•

審査請求 朱請求 請求項の数 5 (全7頁)

公発明の名称 パン酵母によるケトン類の不斉遅元反応方法

趋别記号

②特 願 平1-133950

②出 願 平1(1989)5月26日

特許法第30条第1項適用 昭和63年12月1日、第9回有機合成化学協会関東支部新潟シンポジウム実 行委員会発行の「第9回有機合成化学協会関東支部新潟シンポジウム講演要旨集」に発表

②発明者 米イ

Æ

宫山県射水郡大門町大門 4

富山県富山市八日町326番地 大東交易株式会社研究所内

宫山県富山市八日町326番地

四代 理 人 弁理士 西元 勝一

明 未研 有關

1. 発明の名称

パン静母によるケトン類の不安息元反応方法

- 2. 特許領求の範囲
- (j) パン静母によるケトン類の不容易元反応において、 遠元のエネルギー派としてエチルアルコールを用い 好気性条件下でケトン質を蒸賞として合む水溶液中 で反応させることを物節とするパン酵母によるケト ン類の不安還元反応方法。
- (2) 的に基質が、水溶液中に50g/L以下の固度となるように添加されることを特徴とする論求項(1)配数のパン酵母によるケトン類の不斉還元反応方法。
- (3) 前院養質が、水溶液中に30g/2以下の線度と なるように添加されることを特徴とする線求項四記 歳のパン酵母によるケトン類の不旁差死反応方性。
- (4) 前紀エチルアルコールが、水溶液中に C、 1 ~ 1 の容量 %となるように添加されることを特徴とする 頭求項(1)記載のパン酵母によるケトン類の不方差元 原体方法
- (5) 前記エチルアルコールが、水溶液中の、5~5容

量がとなるように形加されることを特徴とする請求 単の記載のパン製量によるケトン類の不斉環先反応 大体

3. 発明の詳細な模別

(産業上の耐用分野)

本発明は、パン酵母によるケトン類の不容差元反応の工機的に有利な方法に関する。

(従来の技術)

パン酵母による不実違兄反応は、 1 9 8 0 年頃から有機合成に利用されるようになり、 約1 0 0 数額程の基質の例がある。特に、パン酵母によるケトン類の不存還元反応はキラルシントンの間でな数危力の例としては、アセト酢酸エチルを超元し、 (5) ー(+) ーエチルー3ーハイドロキシブタノエートを得る反応が知られている。 (Ors. 5 7 n 1 ト. 6 3 . 1 (1 9 8 4)) この反応は、漁常5 - 1 0 %程(グルコース、スクロースなど)水溶液中で実施されている。

(発明が解決しようとする問題点)

---597---

特朗平 2-312593(2)

本発明の目的は、成験ガスの発生及び創出成物の生成を抑えて大量合成・実用化が可能であり、しから続きエネルギー級とする提集の不済退元反応と同等乃至それ以上の収率及び生成物の充分競技を得ることができるパン解母によるケトン鎖の不済選元反応方法を提供することにある。

(間回点を熔設するための手段)

本幾切ならは、パン酸母によるケトン類の不斉冠

- 3 -

计心反応 【有路合政化学協会路 4.4 %.6 号.5 19()985) および46巻、8号、725(1 988)に歩くの反応的がまとめられている)に対 し特に限定することなく選用することができる。こ のような最元反応の代表例としては、前途のアセト 酢酸ユチルから(S)-(+)-エチル-3-ハイ Fロキシブタノエートを得る反応があげられる。さ らにその仙の何としては2-オキソシクロヘキサン カルボン酸エチルエステルから(+)- (118, 2 5) -シスー2ーハイドロキシシクロヘキサンカル ポン⅊ェチルエスチルへの超元〔爿 e í v . C h i m . Acta Vof 63.1383. (1980)), | - クロロー3 - フェニルスルフォニルー 2 ープロバノンから (2 R) ~1 ~クロロー3 ~フェ ニルスルフォニルー2-プロパノールへの疣役し Synthesis 389 (1987)).2-ナセトチシー1ーフェニルエタノンから (S) ~ (+) - 2 - アセトキシー 1 - フュニルエチルアル コールへの宏説(J. Ors, Chem. V・1 53. 4405 (1988)] などの気むがあげら

元反応においては、上記のような問題点があるため その解決方法を称。 放けした結構、 想元のエネルギー級としてエテルアルコー ルを用い好気は条件下に 窓質としてのケトン匈を反応させることにより、 供 発法と殆ど関縁に超元反応が進行するにもかかわら ず、 民酸ガスおよび 副生成 物の生成を即えられるこ とを見い出し、本象明を完成したものである。

すなわち、本発明はパン酸母によるケトン類の不 お混元反応において、 五元のエネルギー弾としてエ チルアルコールを用い料気性会件下にケトン類を反 応させることを特徴とする君元反応方法である。

ここでパン的母は、Saccharomyccs cerevissac (サッカロマイセス セレビジェ包属) に思する的母であり、は気によって選

経質としては、婚をエネルギー級として用いたパン即は選元が進行するカルボニル器を有する基質については全て適用可能である。具体的には本条項の選先反応方法は、グルコース。スクロースに代長される鍵の水溶液中でパン酸品によって不再温元を受れる鍵の水溶液中でパン酸品によって不再温元を受

- 4 -

ns.

- 6 -

特闘平 2-312593(3)

ě.

また、各質に対するエチルフルコールの松加剤合は、1:1~1:1 Oが行道である。

次に本発明の不斉還元反応においては、反応系を行気性条件下に保持することが必要であり、このためには、例えば大量合成を削機とする反応権では上記各成分を合む水均級を設体すると同時に顧累、又は酸素を合むガス(例えば空気)を木溶液中に注入する手段を採用することができる。

をして、上記のような好気性条件を維持した状態で、 例えば基質 編度を 水格額に対して 15~30 c / 2 と高くする場合には基質濃度に応じて 2~ 数回 額度に分け、 基質を エチルフルコールと共に反応系 の水溶液中に所定時間の開発をおいて添加し、 最終 環度を 15~30 c / 2 とすることが望ましい。

さらに不考慮元反応系の水溶液中には反応機のP Hをコントロールするために必要に応じて製御利等 を添加することができる。機働剤の添加によって反 応液のPHをコントロールでき、不斉収率等を改替 できる利点が生じる。

- 7 -

進行し、エテルアルコールは反応時間の経過によって胡安されており、生成物の単形収率は60-70%、輸光度は+38.50以上、(ce>90%)であった。

次に第3図は不存還元反応のエネルギー酸としてのユチルアルコールと他のアルコールを対比したものである。第3図において〇はエチルアルコール。 △はメチルアルコール。□はノルマルプロピルアルコール。 ◆はノルマルブチルアルコール。 はメリンである。第3図 がら切られなようにエチルアルコールは他のアルコールにはベて衣に時間の経過によって生成物の生成 が大郎に大きくなっており、エチルアルコールが他のアルコールにはベて本発明の不変遠元反応に有効であることを示している。

(実路例)

以下、本発明を実施例によって更に評論に説明する

实施例 1

パン野母(オリエンタル競遊社製生イースト) 2、

類1図は、300ミリモルのグルコースと、70ミリモルのアセト酢酸エチルを含む基質とバン酢時を30℃で振躍させたときの状況を示したものである。

第1回において、〇は生成物、色はエチルアルコールである。第1回から反応生成物(CH、CH (OH) CH、COOC、H。)は反応時間の経過と 我に増大し、逆にグルコースは反応時間の経過と我 に対少し、ステルアルコールの生成登は急速に増加し、

グルコースが消去しても生成物は増大している。

第1回の結果からグルコースの解機系で生成した エチルアルコールが不斉遠先反応に大きな役割を暴 しているものと海論した。

第2 団は、200ミリモルのエチルアルコールと 77ミリモルのアセト貯蔵エチルを含む蒸覚を30 でで振いさせたときの状況を示したものである。

第2図において、Oは生成物。●はエチルブルコールである。

第2回から明らかなように不安遊先反応は順調に

- 8 -

8 8 を添留水 5 0 M に 助 間 して お き 、 その中 に ア セト 酢酸 エ チ ル 0 . 5 8 と エ チ ル フ ル コ ー ル 0 . 5 7 6 M の 溶液を 加 え 3 0 で で 1 0 時間 振 髪 し た 。 セ ラ イ ト 2 . 8 8 を 加 え 登 組 で 1 時間 ア グ ネ チ ァ ク ス ターラー で 機 体 し た 後 、 数 引 ろ 過 し 、 ろ 液 を 食 塩 で を 加 し た 。 ついで エーテル 2 5 ㎡ て 3 樹 節 出 し た 後 、 有 機 個 を 無 水 硫酸 マ グ ネ シ ウ ム で 乾 煙 し 、 ろ 過 . 溶 数 を 減 圧 下 で 留 去 . 後 数 物 を 減 圧 薬 溜 し て (S) ー (+) ー エ チ ル 3 ー ハ イ ド ロ キ シ ブ ク ノ キ シ レ ー ト 0 . 8 3 5 8 (6 7 %) を 得 た 。

bp:80~85% (20mmHs)

1 R : 3 4 5 0 cm -1 . 1 7 3 0 cm -1

NMR (CDCf 1)

1, 18 (9 H. 4, J = 6 H z)

1. 24 (3 H. i, J = 7 H :)

2. 35 (2 H. d. J = 8 H z)

3. 58 (1 H. s)

d. 18 (2 H. e. J = 7 H s)

4.10 (1H.m)

(a) 23 + 4 1 .63 * (C - 1 .00 . C H C & a)

- 1 6 -

9 -

--599--

```
特開平 2-312593(4)
                                    クロペンタンカルポチシレート0.5gを用い、1
                                    2 時間振遊した以外は実施例1と同様にしてエチル
 アセト酢酸エチルの代わりにエチル2-オキソシ
                                    (+) - (IR, 25) - 2 - ハイドロキシシクロ
クロヘキサンカーポネート 0 . δ π を用い、2 4 特
                                    ペンタンカルボキシレートロ、35g(10%)を
間指語した以外は実施例1同様にしてエチル(+)
- ( | R. 2S) - 2 - M 4 F D 4 9 0 D 4 4 9 7
                                       bp:100~110% (5mmHg)
カルポキシレート0.34g(68%)を得た。
                                       1 R : 3 4 5 0 cm ". 1 7 3 0 cm ".
   bp: 100~110°C (5 mm H &)
                                       NMR: (CDC2.)
   1 R : 3 4 5 0 cm 1 . 1 7 4 D cm 1
                                               (3H, L, J=7Hz)
  NMR: (CDC & s)
                                        1.40 - 2.05 (8 H. m)
             (9 H, 4. J = 7 H s)
                                        2.45-2.75 (1 H. m)
    1.20 - 2.00 (8 H. m)
                                        2.60-3.00 (1 H. br)
    2.40 - 2.60 (1 H. m)
                                                 (2H, q. J-7Hz)
    3.10 (1 H. br)
                                         4.15 ~ 4.40 (1 H. m)
    4.05 - 4.20 (1 H. m)
                                    ( a ) " + 1 4 .99 * ( C = 1 .20 . C H C & .)
    4. 18 (2 H. q, J = 8 H z)
(m) 20 + 2 5 .87 ' (C - 1 .23, CH C & 2)
                                      アセト酢酸エテルの代わりに1-フェニルー1.
実施例 3
                                    2-プロパンジオンロ、5gを用い、12時間報道
 アセト酢食エチルの代わりにエチル2-オキソシ
                                    した以外は実施例)同様にして(S) - ( - ) - 2
            - 1 1 -
                                       NMR (CDC ( +)
ーハイドロキシー1~フェニルー1~ブロバノン 0.
                                          s.38-3.45 (3 H, m)
                                          3.55 - 3.70 (2 H. m)
   bp:130~140° (20 mmH &)
                                          7 .E0 - 8 .00 (5 H. m)
   1 R : 3 4 0 0 cm 1 , 1 7 1 0 cm 1
   NMR: (CDC4.)
                                    ( a ) a + 1 3 .50 ° (C - 1 .00, CHC & a)
             (3H, a. J-6.5Hz)
    3.80 - 4.10 (1 H. m)
              ( 1 H , d , J = 4 H s )
                                      アセト酢酸エテルの代わりにスーアセトキシー丿
    7.31
              (5H, s)
                                    ーフュニルエタノン0、5g岩用い、10時間振想
(a) p - 3 9 .40 ° (C = 1 .01 . CHC £ 1)
                                    した以外は実施例1四様にして(5) - (+) - 2
                                    ーアセトキシー1ーフェニルエチルアルコール ().
実施例 5
                                    366(?2%)を称た。
 アセト酢酸エテルの氏わりに1ークロロー3~フ
                                       bp: 140~150° (3 mm H g)
ュニルスルホニルー2ープロパノン0. 5gを用い、
                                       1 R : 3 4 5 0 cp - 1 , 1 7 3 0 cm * 1
24時間頻楽した以外は実施例)同様にして(2
                                       NMR (CDC & .)
R ] - (+) - I - クロロー 3 - フェニルスルホニ
                                                    (3 H. s)
                                          1, 97
ルー2ープロパノールロ、575a(75%)を得
                                                   (1H. br)
                                          4.03 - 4.25 [2H, m)
   mp:87~88°C
                                          4.75 - 4.35 (1 H. m)
   1R:3500 cm.
```

-600-

特別平 2-312593(5)

7.30 (5H, s)

[a] P+56.09 (C=1.01, CHCf =)

实胜例 7

パン 翻題 (オリエンタル酸母社酸生 4 ースト) 2.8 を 密本 5 0 mm に 懇 港 しておき、その中にアセト 市 酸 エチル 0 .3 7 5 8 とエチル フルロール 0 .4 3 mm を 加え 3 0 でで 8 時間 で ルロール 0 .4 3 mm を 加え 3 0 でで 8 時間 で アセト か 2 .8 5 時間 で 7 8 時間 で 7 ルローク ル 1 2 .8 8 を 加え 3 mm で 1 時間 グ ネテンク ターラー で 穏 伸した 歳 版 引 3 mm を 独 で 2 5 mm を 3 mm を 3 mm を 3 mm を 3 mm を 4 mm

生成物を分折した結果、実施例」と全く同一であることを確認した。

- 1 5 -

実施的 9

アセト酢酸エテルの代わりにエチル2ーオキソシ クロベンタンカルボキシレートを用い、これを直留 水11に対して10gずつ3回に分けて合計30g を添加し、 支船側3と同様にして計72時間反応す ることによって、エチル (+) - (1 P. 25) -2-ハイドロキシシクロベンタンカルボキシレート 21g(70%)を得た。

得られた法物を分析した結長、実施例3のものと 同一であることを確認した。

実施捌 10

アセト新酸エチルの代わりに 2 - アセトキシー 1 - フュニルエタノンを用い、これを窓管水 1 2 に対して 1 0 g ずつ 3 国に分けて合計 3 0 gを添加し、 製施機 8 と同様にして、計 7 2時間反応することに より、 (5) - (+) - 2 アセトキシー 1 - フェニルエテルアルコール 2 J 、5 g (7 2 %) を得た。 実施例 8

パン酵母(オリエンタル酵母社製生イースト) 1 12 gに蒸留水1 gを加え、マグネチックスターラ ーで最やかに攪拌、さらに小髭ポンプで空気を怒揚 披中に送り込みながら(1.52/min)。 アセ ト酢酸エチル108とエチルアルコール)1.5g の榕被を加えるのでで反応を行った。24時間数円 限にアセト酢酸エチル10gとエチルアルコール1 1. 5㎡の溶液を追加した後、24時間反応を行っ た。さらにアセト酢酸エチルIOgとエチルアルコ ール11.5世の治放を加え、次にセライト」」2 ε を加え冥温で 1 時間マグネチックスターラーで 説 押した扱、吸引る過。ろ旅を食塩で飽和した。 つい てエーチル300㎡で3回抽出した後、有機形を無 水硫酸マグネシウムで乾燥、る過し、溶解を減圧下 で留去。残留物を被圧落留して(S)~(+)~ェ チル8ーハイドロキシブタノキシレート18g(6 0%) を得た。

生成物を分析した結果、実施例 I と全く同じであることを確認した。

- 16 -

生収物を分折した結果、実施例 6 と全く同じてもることを確認した。

〔発明の動展〕

以上のように本発明によれば、ケトン類の不考認 元反応のエネルギー級としてエチルアルコールを用いるために観をエネルギー級とする世来性における 被酸ガスの発生及び耐生成物の生成を即関し、 芸賞 請度を高くすることができるので、火糧合成・実用 化に極めて有効である。

4. 関節の簡単な説明

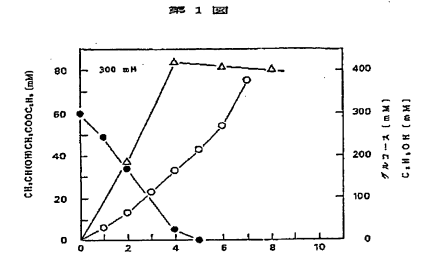
京1 図はダルコースをエネルギー源とした不斉遠 元反応の状況を示すグラフ、第2 図はエチルアルコールをエネルギー源とする不斉担元反応の伏況を示すグラフ、第3 図は不斉超元反応におけるエネルギー脚としてのエチルアルコールを他のフルコールと対比して示すグラフである。

化氘人 务理士 西 元 赫 一

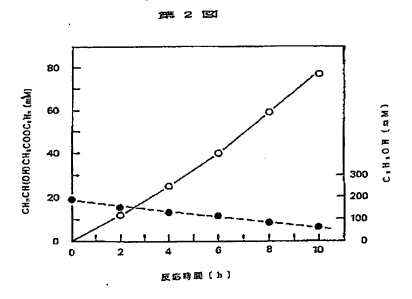
_ . .

-601-

特閉平 2-312593(6)

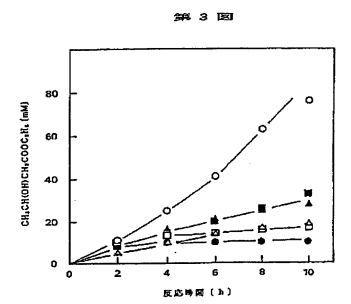


反応時間(1)



--602--

特尉平 2-312593(7)



-603-